

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07014582 A
(155ued as Japanese Patent 2,513,418)
(43) Date of publication of application: 17.01.95

(51) Int. CI

H01M 4/62 H01M 4/02 H01M 10/40

(21) Application number: 05175929

(22) Date of filing: 24 . 06 . 93

(71) Applicant

**NEC CORP** 

(72) Inventor:

TABUCH! JUNJ! SHOHATA NOBUÄKI **NUMATA TATSUJI** 

#### (54) ELECTRODE BLACK MIX AND NONAQUEOUS **ELECTROLYTIC BATTERY**

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To prepare a black mix for a battery electrode, whose electron conductivity is reduced, and provide a nonaqueous electrolytic battery whose internal resistance is reduced by the use of the black mix.

CONSTITUTION: A black mix for a battery electrode contains as positive electrode active material a manganese dioxide or lithium transition metal oxide, and as a positive electrode electroconductivity giving agent, a carbonaceous material containing carbon nanotube or carbonaceous material containing carbon eanotube including metal ions is added to this black mix. The resultant is used as a black mix for the battery electrode.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

ガスケット

E:430

P.03 P. 02:06

(19)日本国際新庁 (JP)

(12)特許公報(B2)

(11) 特許等号

第2513418号

(45)発行3 平成8年(1996)7月3日

(24)独绿日 平成8年(1996)4月30日

(51) Int.CL*	識別配号	庁内整理書号	FI		技术表示部所
HO1M 4/62			HOIM	4/62	Z
4/02				4/02	C
10/40				10/40	: <b>Z</b>

発信: KYOWA PATENT, TKY

#### 西水頂の数4(全5 取)

<b>特惠平5-175829</b>	(73) 特許極者	000004237
		日本電気株式会社
平成5年(1993)8月24日		定京都港区芝五丁目7番1号
	(72) 克明者	田樹、灌次
<b>特現平7-14582</b>		東京都港区芝王丁目7番1号 日本電気
平成7年(1995) 1月17日		株式会社内
	(72) 発明者	正燈 钟明
	À	東京製譜区芝五丁目7番1号 日本電気
	#	标式会社内
	(72) 桑明者	<b>挖田 達治</b>
	<b> </b>	東京都港区芝五丁目7番1号 日本領亞
	4	株式会社内
	(74)代理人	<b>身理士 煤野 干富子</b>
	<b>≆</b> ₹	鈴木 正紀 :
	平成5年(1993)8月24日 終陽平7-14582	平成5年(1993) 8月24日 特陽平7-14582 平成7年(1995) 1月17日 (72)発明者 (72)発明者 (72)発明者

## (54) 【発明の名称】 電池電極合刻および中水電解液電池

#### (57)【各計算求の範囲】

【爾求項1】 正極指衡質、パインダーおよび導電付与 剤を含む電池電極合刻において、海電付与剤がカーボン ナノチューブを含有する炭素質材料または全属イオン内 包カーポンナノチューブを含有する炭素質材料であるこ とを特徴とする電池電極合剤。

【請求項2】 正極活物質が二酸化マンガンまたはリチ ウム運移金属酸化物である競牧項1配式の意治気な合 刺。

を吸蔵できる負極と非水溶媒電解液を具備することを特 徴とする非水電解液電池。

【請求項4】 リチウムを吸蔵できる負益が、金属リチ ウム、リテウム合金、リテクムをインターカレートまた はドープできる炭素質材料、厚質性高分子材料のいずれ かである請求項3記載の非水電解液電池。 【公明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特に内部抵抗を小さく でき充放電時に発生する電池電圧降下を改善した電池電 複合剤とそれを用いた非水電解液電池に関する。

[00002]

【従来の技術】リチウム一次電池としては、負担に全層 リチウム、正極に二酸化マンポンを用いたものが広く用 【前末項3】 「請求項1記載の電池電話合刻とリチウム 10 いられている。この正被活物質は、テフコンなどのバイ ンダーと導電付与剤であるアセチレンプラックが混合さ れて電池電極合剤となり、実用に供されている。また、 近年小型密閉二次電池として注目されているリチウムイ オン二次電池は、正極としてリチウムコパルト酸化物 (LiCoOz)を用い、食極としてグラファイトない

しは非晶質炭素を用いている。この場合の正極活物質も 特別平4-249860号公報に示されたようなポリフ ッ化ピニリデン(PVDF)をパインダーとし、海電付 与剤としてグラファイトを用いている。上記の三酸化マ ンガンやリチウムコパルト酸化物は、優れた電池活物質 であるが、電子導電性が低く、導電付与剤を混合しなけ れば、草池に紅んだ場合内部抵抗が大きくなり、実用的 ではない。そのためアセチレンブラックなどを導定付与 剤として混合している。アセチレンプラックなどは使れ ために、いくつかの粒が数珠つなぎになったようなスト ラクテャーと呼ばれる二次構造をとることによって導電 性を付与している。ところが、粒と粒の間には若干の接 放抵抗があるためグラファイトの親の縁電虫より小さな ものになっていた。

【0003】ところで、最近新しい炭素材料としてカー ポンテノチューブの名称で知られるようになった新しい 戻業材料がある。この新炭素材料は、グラファイト状段 常原子面を丸めた円筒が1個、または数個入れ子状に配 列した鉱域構造で、その長さ方向は数4元から数十4m 20 持つ炭素物質即ちカーボンナノチューブ、またはこれを で、その気径がナノメートルオーダーの極めて微小な物 質である。これまで直径がミクロンサイズ以上の炭素繊 後に古くから知られていたが、直径がナノメートル領域 のチニープは、1991年の報告「ネイチャー誌(Natu re)1991年、第354巻、第56ページ~第58ページ」に明 らかにされた。カーボンナノチューブの電気的性質につ いては、フィジカルレビュー注「フィジカルレビューレ ター店(Physical Review Latter)、1992年、第68巻、 第1579ページ〜第1581ページ」に明らかにされている。 しかしながらこの材料は完全に単麗されていないため、 実際の導電率は明らかにされていなかった。従って、こ のカーボンナノチュープ含有資素質材料が電池電程材料 の導電付手剤として機能するかどうかも期らかにされて いなかった。

#### [0004]

[0005]

【発見が解決しようとする課題】これまで述べてきたよ うな電池電極合刻は、正整活物質が十分な電子導電性を 有していないために運電付与剤を添加していたが、完放 気時の電池電圧の降下が起こり電池としての性能が十分 に生かされていない。本発明の目的は、以上の問題点を 40 改善した、電池の内部抵抗を低減した電池電極合剤とこ れを用いた非水電解液電池を提供することにある。

【製取を解決するための手段】本英明者等は健康研究の 結果、電池電視合剤中の導電性を付与する炭素材料とし て、チューブ状の形態の新しい構造の炭素繊維、即ちま ーポンナノチューブを含有せる炭素質材料、ないしは金 属イオンを内包させたカーポンナノチェーブを含有せる 次素質材料を用いて正径電池電径合剤を構成し、電子路 流した非水電解液電池を得るに至った。

【0006】即ち本発明は、正板活物質、パインダーシ よび準載付与別を合む電池電極合刻において、導電付与 初がカーボンナノチューブを含有する炭素質材料または 金属イオン内包カーボンナノチェーブを含有する炭素質 **材料であることを特徴とする電池電極合利である。ここ** で、正征活物質は二酸化マンガンまたはリチウム温彩金 **高酸化物であることが望ましい。また本発明によれば、** 上記の電池電極合剤とリチウムを吸取できる負極と非木 六導電付与割であるが、非常に小さな控制を有している。20 溶媒電解液を具質することを特徴とする非水電解液電池 が提供される。ここでリチウムを吸載できる負極は、金 属リチウム、リチウム合金、リチウムをインターカレー トまたはドープできる炭素質材料、導電性高分子材料の いずれかであることが望ましい。

> 【0007】本発明に用いるカーポンナノチューブの製 造には、圧力100トールから500トールのヘリウム 多囲気中に設置した二本のグラファイト韓間に直流放電 を発生させることによって作製した直径50オングスト ロームから100オングストロームのチューブ状組織を 原料としてリチウム等の金属イオンを内包させて得られ るものを用いる。この方法で得られるカーポンナノテュ ープは、一般に他の炭素質、例えばグラファイトや非晶 質炭素との混合物である。カーポンナノチューブとグラ ファイトの存在比率は電子類及鏡による評価で到定でき る。本発明者らはナノチューブの量として、電子顕微鏡 体の面積から求めた体理(V n )と、その他のグラファ イトの体験(Vg)との絵和の比、即ちVn/(Vn+ Vg)で表したとき、30%以上のカーポンナノチュー ブを含む炭素質材料が特に有効であることを見い出し た。カーポンナノチューブの量が30%未満ではカーボ ンナノチューブの効果が明らかに現れず電池電極台刺と しての特性に問題が生じる。カーポンナノチューブにリ チウム等の金属元素を内包させるには、先に述べた方法 で作製したカーボンナノチューブを含有せる炭素質材料 にリチウム企画等をアルゴンなど不活性気流中で混合 し、100℃~200℃で熱処理し反応させるか、全化 リチウムないしは灰珠リチウム等の金属化合物を混合す るなどして、最高400℃程度の遺産で熱処理し反応さ せる。

【0008】次に本発明に用いる正極活物質について述 べる。本発明になる正極電極合剤は、市販の二酸化マン ガンを用いるか、リチウム遷移金属酸化物であるLiC o OzあるいはLiNiOzで示される化学式のリチウム 酸化物を用い、これになきに述べた方法で作型したナノ テニープ含有炭素材ないしは金属イオン内包ナノチュー プ合有於素材、およびパインダーを活力混合した正弦電 複合剤を用いることを特徴とする。LiCoOcあるい はLiNiO2の作製方法は従来知られている方法を適 電性を产めた電池電気合剤とこれを用いた内部抵抗を低 50 用することで構わない。即ち出鉛原料としてリチウム、

**特許2513418号** 

コパルト、ニッケルの炭酸塩ないしは水酸化物を所定の **登児会し、熱処理することによって作製する。これにカ** ーポンナノチューブないしはリチウム体の金属を内包さ せたカーポンナノチェーブを含有せる炭素質材料を1登 量%から20重量%とパインダーとを派加設合し、正極 軍を合利とする。金属内包ナノチューブ含有技芸材をリ チウム酸化物に添加することによって、電極としての導 電率が向上する。ここで用いられるパインダーとして は、テフロン等のブッ素系供脂や、デンプン、熱可湿性 樹脂等、従来用いられているものの中から適宜選択され 10

【0009】次に本発明の負権活物質について述べる。 リチウムー次電池を構成する場合には金属リチウム箔を 用いる。また、リチウムイオン二次電池を構成する場合 には、ピッチ系単鉛化炭素質、例えば大阪ガス製のメッ カーポンマイクロピーズ(MCM3)などを用いる。

【0010】以上の方法で作製した正確、負極を用いて 作製した非水電解液電池の構成の一般について、図1を 参照して説明する。電池の構成には正型1、負煙4、モ パレータ3、非水配解液、集電体としての路極缶2およ 20 び発極氏をがある。セパレータ3は特に限定されない が、磁布、硝子繊維、多孔性合成變脂膜等でよい。例え ばポリオレフィン系の多孔原が存族でかつ大面積化、膜 強度や原抵抗の面で適当である。支持電解質としては、 LiClOs, LiPFs, LiBFs, LiAsFs, C F15012:等があげられる。電解液の有機溶故として は、通常且く用いられるものでよく、例えば、カーポネ 一ト類、塩素化炭化水素類、エーテル類、ケトン類、エ トリル類などである。電池の構成には集電体、総線複等 するに角型、ベーバー型、積層型、円筒型など種々の形 状に応じて遅定すればよい。

#### [0011]

【作用】本発明の電池電極合剤は、正枢径物質として用 いる二酸化マンガン、リチウム運移金属酸化物等に減電 付与剤としてカーボンテノチューブ合有炭素材ないしは 金属イオン内包カーポンナノテューブ含有炭素材を添加 促合しているために、電子導電性が向上する。本発明で 用いるカーボンナノチューブの構造は、グラファイトシ ートを丸めた佐沢得遠を単位としており、炭素 6 貝珠以 40 外の構造を含んでいない完全性の高いものである。また カーボンナノテニーブの中心部には変怪数オングストロ ーム以上の中空の円筒空間を有している。この中空の円 信空間は炭素の強定な6長環構造で関まれているために 構造安定性が高く安定である。軸方向の結合はグラファ イトと同様の結合になっており、その結合力は極めて高 く、悪応力や機械的強度にも受れている。またカーポン ナノチューブの構造からわかるように、カーポンナノチ ニープの転方向の電気伝導度はきわめて良好であるた め、アセチレンプラックのようなナノメートルサイズの 50 次の表1に示す。

**復治末と同じ径サイズであるが、遠位性が向上できるこ** とが期待できる。そのため、電池電荷合利の抵抗が低く でき、電池に組んだ場合、放電時の初期電圧低下が小さ く抑えられることになる。

#### [0012]

【実施例】以下に、本発明の実施例について説明する。 医烙兜1

カーポンナノテュープ含有炭素材の作製には500to ェェのヘリウム雰囲気で陰極として直径20元mの炭素 棒を使用し、保証として直径10mmの炭素棒を使用し て直波放電させることにより作製した。炭素質材料中の カーボンナノチュープとそれ以外のグラファイトの合き れる割合は、透過電子顕微鏡像から全体量に対するテノ テューブの体質の比を求め、含有されるカーボンナノチ ユーブの量とした。実施例で使用したカーボンナノチュ ープの体積比率は約60%であった。市町の電解二酸化・ マンガン(三井金属鉱業製)0.94gとテフロン松末 0.01gとカーボンナノチュープ含有良味材0.05 gを混合、混練し、ステンレス克棒で厚さ0、9ヵェの シート状に加工した。作製したシートを重任17元元の 円板状に打ち抜き、これを正確とした。金属リチウムを 負َ復とし、ポリプロピレン裂セパレータと、プロピレン カーボネートに透塩素酸リチウムをlmol/lの適度 となるように設整した電解液を用いて図りに示すような コイン当セルを作製した。コイン当電池の大きさは直径 23mm、厚さ2. 0mmである。

#### 【0013】実施例2

カーボンナノチューブにリチウムを内包させるには、変 施領1で述べた方法で作業したカーボンナノチューブ会 の構成部品があるが、特に展定されるものではない。要 30 有炭素材にリチウム金属をアルゴンなど不活性気流中で メノウの乳針で混合し、100℃~200℃で熱処理す る。内包されたリチウムの量は、明らかではないが、リ テウムが含まれることを透過電子類徴観によって確かめ た。この後、実施例1と何じ割合で二酸化マンガンとデ フロン粉末とリチウム内包カーポンナノチェーブを混合 し、実施例1と同様にシートを作製した。また、実施研 1と同様にしてコイン変電池を作奏した。

#### [0014] 比較例1

実施例1と阿じ二族化マンガン 0、94gとテフロン参 末0.01gを思い、カーポンナノチュープ含有於業材 の代わりにアセチレンプラック(昭和電工製)0.05 gを混合、混練し、ステンレス丸棒で厚さり。 Smmの シート状に加工した。また、実施例1と同様にしてコイ ン型電池を作製した。

【0015】 突施例1、2と比較例1で作扱したシート について、それぞれ直流4探針法で抵抗率を求めた。ま た、試作したコイン型電池の内部抵抗については、1k Hz, 10mVの交流電圧を印加させ、その時のインビ ーダンスの実数部を電池の内部抵抗とした。その結果を

[0016] [歌:]

	>- F0 (D · 0		コイン製	
実施例1	1. 3	3	3.	8
突旋列 2	0. 9	•	3.	7
比较例1	2.	3	4.	6

【0017】表1から明らかなように、カーポンナノチュープおよび金属イオン内包カーポンテノチュープは導電付与刺として有効に複雑する。また、試作したコイン型電池はいずれも正常に作動した。

## [0018] 疾境强3

正極密物質として、LiCoOzを作製した。原料とし て炭酸リチウムを1.06モル、酸化コパルトをCoO に換算して1.02モルを辞量、復合し、600℃で2 時間仮装し、空気中、900℃で12時間規定して作製 20 した。この酸化物を転降し、粒径を粒度分布で1μコー 10以立の範囲にその95%が納まるように分級した。 この原料投末り、94gに対して、実施別1で述べた方 法で作製したカーボンナノチューブ含有炭素材 0.05 g、テフロン公末0、01gを社合した。実施例1と同 様にして正極合剤シートを作並した。負極はビッテ系原 鉛化炭素であるメソカーボンマイクロピーズ(MCM B、大阪ガス型) 0. 99gとテフコン松末 0. 01g を迎合、挺線し、正極と同様にしてシートを作製した。 正を合刻シートと負在合剤シートそれぞれから円板状に 30 シートを打ち抜き、それぞれを正征、負罪とした。電解 液はエチレンカーポネートとジエチルカーポネートを体 積%で50%、50%を含む混合裕故に1モル漁吏のし iPF¢を溶解したものを用いた。セパレータとしては 25月四のポリプロピレン多孔膜を用いた。図1にその 構成を示す。

## [0019] 比較明2

カーボンナノチューブ含有民業材料の代わりにグラファイト銀粉末(三菱化成製)0.05gを用いて、正徳合 別シートを作製したほかは、実施到3と同様にしてコイ 40ン型電池を組み立てた。実施到3と比較例2の正框合制シートの電流4探針法で測定した抵抗率を求めた。また、コイン型電池の1kH2の周波数で10mVの信号

電圧で選定したインビーダンスの実数部を内部抵抗とした。これらの結果を次の表2に示す。

[0020]

【表2】

		-	コイン型電池の 内部経済(Q)
突笼两3	1.	1	3. 1
比较兴之	3.	6	8. 3

【0021】 表2のリチウムイオン二次電池においても カーボンナノチューブの導電行与剤の効果が明らかであ こ

【0022】なお、実施例3では正極格物質としてLiCoO2を用いたが、その他のリチウムイオン二次電池の正極材料として照待されるLiNiO2、LiMnO2、LiMnO2、LiMno元を存用いても、実施例3と同様の効果が移られることは明白である。また、上配実施例ではコイン型電池を用いて行った気を示したが、電池の形状が特に限定されるものではない。要するに角型、ペーパー型、積度型、円筒型など種々の形状においても本発明の効果が現れることは明白である。

## [0023]

【発明の効果】以上述べたように、本発明によれば、カーボンナノチェーブないしは金属を内包させたカーボンナノチューブを含むカーボン材料を運賃付与割として用いた電池電極合所とすることにより、内部抵抗を伝滅化し、充放電時に発生する電池電圧降下を改善した非水電解液電池が提供できる。従って、その工業的価値はきわめて大きい。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明による非水電解液電池の一実施例の断断 図である。

【符号の説明】

- 1 E
- 2 建氢铵
- 3 セパレータ
- 0 4 負極
  - 5 路極街
  - δ ガスケット

6174217099 TO 919787452188

P.07

Barrer Control of the Control

(5)

特許2513418号

图11

ガスケット 食価 4 8 セパレータ

ー5-注意・沙漠は 0.6 ページでも。

\*\* TOTAL PAGE.07 \*\*

# TRANSLATION

[Title of the Invention] Battery Electrode Black Mix And Nonaqueous Electrolytic Battery

[What is Claimed is]

[Claim 1] A black mix for a battery electrode containing a positive electrode active material, a binder, and a conductivity giving agent, characterized in that said conductivity giving agent is a carbonaceous material containing a carbon nanotube or a carbonaceous material containing a carbon nanctube containing metallic ions.

[Claim 2] A black mix for a battery electrode according to Claim 1, wherein said positive electrode active material is a manganese dioxide or a lithium transition metal oxide.

[claim 3] A nonaqueous electrolytic battery having a black mix for a battery electrode stated in Claim 1, a negative electrode for occluding lithium, and a nonaqueous solvent electrolyte.

[Claim 4] A nonaqueous electrolytic battery according to Claim 3, wherein said negative electrode for occluding lithium is either of a carbonaceous material for intercalating or doping metallic lithium, lithium alloy, or lithium and a conductive macromolecular material. [Detailed Description of the Invention] [0001]

[Industrial Field of Application]

The present invention relates particularly to a black

mix for a battery electrode that the internal resistance can be reduced and a battery voltage drop caused at the time of charge or discharge is improved and a nonaqueous electrolytic battery using it.

[Description of the Prior Art]

[0002]

A lithium primary battery using metallic lithium for a negative electrode and manganese dioxide for a positive electrode is widely used. This positive electrode active material is mixed with a binder such as Teflon and acetylene black which is a conductivity giving agent so as to form a black mix for a battery electrode and put into practical use. A lithium ion secondary battery noticed as a small sealed secondary battery in recent years uses lithium cobalt oxide (LiCoO2) for a positive electrode and graphite or amorphous carbon for a negative electrode. The positive electrode active material in this case also uses polyvinylidene fluoride (PVDF) as a binder and graphite as a conductivity giving agent as indicated in Japanese Patent Application Laid-Open 4-249860. The aforementioned manganese dioxide and lithium cobalt oxide are excellent battery active materials, though the electron conductivity is low and the internal resistance when they are incorporated in a battery is increased unless a conductivity giving agent is mixed and they are not practical. Therefore, acetylene black is mixed as a

conductivity giving agent. Acetylene black is an excellent conductivity giving agent. However, its particle diameter is very small, so that the use of a secondary structure which is called structure such that several particles are tied in a row provides conductivity. Meanwhile, a slight contact resistance exists between particles, so that the conductivity is made smaller than the conductivity of a lump of graphite.

On the other hand, there is a new carbon material known as a name of carbon nanotube developed in recent years. The new carbon material has a fiber structure that one or several cylinders that the graphite-shaped carbon atom surface is rounded are arranged in a nested state, and the length is within the range from several um to several tens pm, and the diameter is very small such as the order of namometer . Carbon fibers with a diameter of microns or more have been known from long ago, though tubes with a diameter of the order of nanometer are disclosed in the report in 1991, "Nature Journal, 1991, Vol. 354, pp. 56 to 58". The electrical characteristics of the carbon nanotube are described in Physical Review Journal, "Physical Review Letter Journal, 1992, Vol. 68, pp. 1579 to 1581". However, this material is not isolated perfectly, so that the actual conductivity is not made clear. Therefore, whether a carbonaceous material

containing carbon nanotube functions as a conductivity giving agent for an electrode material of a battery or not is not made clear.

[0004]

[Problems that the Invention is to Solve]

The black mix for a battery electrode mentioned above is added with a conductivity giving agent because the positive electrode active material has not sufficient electron conductivity. However, the voltage of the battery drops during charge or discharge and the performance as a battery is not utilized fully. An object of the present invention is to solve the aforementioned problems and provide a black mix for a battery electrode that the internal resistance of the battery is reduced and a nonaqueous electrolytic battery using it.

[0005]

[Means of Solving the Problems]

The inventors, as a result of an earnest research, have obtained a nonaqueous electrolytic battery that a black mix for an electrode of a positive electrode battery is structured by using, as a carbon material for giving conductivity in the black mix for a battery electrode, carbon fibers having a new structure in a tube-shape, that is, a carbonaceous material containing a carbon nanotube or a carbonaceous material containing a carbon nanotube containing metallic ions, and the electron conductivity

thereof is reduced, and the internal resistance using it is reduced.

[0006]

Namely, the present invention is a black mix for a battery electrode characterized in that in the black mix for a battery electrode containing a positive electrode active material, a binder, and a conductivity giving agent, the conductive giving material is a carbonaceous material containing a carbon nanotube or a carbonaceous material containing a carbon nanotube containing metallic ions. In this case, the positive electrode active material is preferably manganese dioxide or lithium transition metal oxide. Further, according to the present invention, a nonaqueous electrolytic battery characterized in that it has a negative electrode for occluding the aforementioned black mix for a battery electrode and lithium and a nonaqueous solvent electrolyte is provided. In this case, the negative electrode for occluding lithium is preferably either of a carbonaceous material for intercalating or doping metallic lithium, lithium alloy, or lithium and a conductive macromolecular material. [0007]

For manufacture of a carbon nanotube used in the present invention, a carbon material having a tube-shape tissue with a diameter of 50 Å to 100 Å prepared by causing DC charge between two graphite bars installed in a helium

atmosphere at pressure of 100 Torr to 500 Torr, that is, carbon nanotube or a one obtained by including metallic ions such as lithium using it as a raw material. The carbon nanotube obtained by this method is a mixture of, generally another carbon material, for example, a mixture with graphite or amorphous carbon. The existence ratio of the carbon nanotube and graphite can be decided by evaluation of an electron microscope. The inventors find that when the nanotube amount is expressed by a ratio of the volume (Vn) obtained from the area of an electron microscope image to the total of the volume (Vn) and the volume (Vg) of the other graphite, that is, Vn/(Vn+Vg), a carbonaceous material containing 30% or more carbon nanotube is particularly effective. When the carbon nanotube amount is less than 30%, the effect of the carbon nanotube does not appear clearly and a problem is imposed in the characteristic as a black mix for a battery electrode. allow the carbon nanotube to contain a metallic element such as lithium, a lithium metal is mixed in the carbonaceous material containing carbon nanotube, which is prepared by the aforementioned method, in an inactive gas flow such as argon and heat-treated and reacted at 100°C to 200°C or a metallic compound such as lithium nitride or lithium carbonate is mixed and heat-treated and reacted at a maximum of about 400°C.

[8000]

Next, the positive electrode active material used in the present invention will be described. The black mix for a positive electrode of the present invention is characterized in that manganese dioxide on sale is used or LiCoO2 which is a lithium transition metal oxide or a lithium cxide expressed by a chemical formula of LiNiO2 is used and a black mix for a positive electrode that a carbon material containing a nanotube prepared by the aforementioned method or a carbon material containing a nanotube containing metallic ions and a binder are added and mixed with it is used. To manufacture LiCoO2 or LiNiO2, a conventionally known method may be used. Namely, it is prepared by mixing and heat-treating carbonate of lithium, cobalt, and nickel or hydroxide in a predetermined amount as a start raw material. To it, a carbonaceous material of 1 wt% to 20 wt% containing a carbon nanotube or a carbon nanotube containing a metal such as lithium and a binder are added and mixed and a black mix for a positive electrode is prepared. When a carbon material containing a nanotube containing a metal is added to lithium oxide, the conductivity as an electrode is improved. The binder used here is properly selected from fluorine resin such as Teflon, starch, and thermoplastic resin which are conventionally used.

[0009]

Next, the negative electrode active material of the

present invention will be described. To structure a lithium primary battery, metallic lithium foil is used. To structure a lithium ion secondary battery, a pitch series graphitized carbon material, for example, mesocarbon microbeads (MCMB) manufactured by Osaka Gasu is used.

[0010]

An example of the constitution of a nonaqueous electrolytic battery prepared using a positive electrode and a negative electrode prepared by the aforementioned method will be explained by referring to Fig. 1. The battery is composed of a positive electrode 1, a negative electrode 4, a separator 3, a nonaqueous electrolyte, an anode can 2 as a current collector, and a cathode can 5. The separator 3 is not particularly limited and it may be woven cloth, fiber glass, or porous plastic resin. For example, a polyolefin series porous film is a thin film in a large area and the film strength and film resistance are proper respectively. As a support electrolyte, LiClO4, LiPF, LiBF, LiAsF, and CF3SO3Li may be cited. An organic solvent of an electrolyte may be a one which is generally used and for example, carbonate, chlorinated hydrocarbon, ether, ketone, and nickel may be cited. The battery is composed of components such as the current collector and insulating plate and they are not particularly limited. . [0011]

[Operation of the Invention]

The black mix for a battery electrode of the present invention is formed by adding and mixing a carbon material containing a carbon nanotube or a carbon material containing a carbon nanotube containing metallic ions as a conductivity giving agent with manganese dioxide and lithium transition metal oxide used as a positive electrode active material, so that the electron conductivity is improved. The unit of the carbon nanotube structure used in the present invention is a cylindrical structure that a graphite sheet is rounded and it is a highly complete structure containing no other structures other than a carbon six-membered ring. The central part of the carbon nanotube has a cylindrical hollow space with a diameter of several A or more. The hollow cylindrical space is surrounded by a strong carbon six-membered ring, so that it has a highly stable structure and it is stable. . The bonding in the axial direction is the same as the bonding of graphite, and the bonding power is extremely high, and the thermal stress and mechanical strength are also excellent. As the carbon nanotube structure shows, the electrical conductivity in the axial direction of the carbon nanotube is extremely satisfactory, so that although the diameter is the same as that of fine powder of nanometer size such as acetylene black, it can be expected to improve the conductivity. Therefore, the

resistance of the black mix for a battery electrode can be reduced and when it is incorporated into a battery, the initial voltage reduction at the time of discharge can be suppressed small.

[0012]

[Embodiments]

The embodiments of the present invention will be explained hereunder.

## Embodiment 1

A carbon material containing a carbon nanotube is prepared by discharging a DC under the condition that a carbon bar with a diameter of 20 mm is used a cathode and a carbon bar with a diameter of 10 mm is used as an anode in a helium atmosphere at 500 torr. With respect to the rate of carbon nanotube to other graphite contained in the carbonaceous material, the volume ratio of nanotube to the 'whole amount is obtained from a transmission electron microscope as a carbon nanotube amount contained. The volume ratio of carbon nanotube used in the embodiment is about 60%. Electrolytic manganese dioxide (by Mitsui Kinzoku Kogyo) on sale of 0.94 g, Teflon powder of 0.01 g, and carbon material containing a carbon nanotube of 0.05 g are mixed and kneaded and processed in a sheet form with a thickness of 0.9 mm by a stainless steel round bar. The prepared sheet is punched in a circular form with a diameter of 17 mm and it is used as a positive electrode.

Metallic lithium is used as a negative electrode and by using a polypropylene separator and an electrolyte that perchlorate lithium is added to propylene carbonate so as to obtain a concentration of 1 mol/1, a coin-type cell as shown in Fig. 1 is prepared. The diameter of the coin-type cell is 23 mm and the thickness thereof is 2.0 mm. [0013]

#### Embodiment 2

To make a carbon nanotube contain lithium, a carbon material containing a carbon nanotube prepared by the method described in Embodiment 1 is mixed with a lithium metal in an agate mortar in an inactive gas flow such as argon and heat-treated at 100°C to 200°C. Although the contained lithium amount is not clear, contained lithium is ascertained by the transmission electron microscope. Thereafter, manganese dioxide, Teflon powder, and carbon nanotube containing lithium are mixed at the same rate as that of Embodiment 1 and a sheet is prepared in the same way as with Embodiment 1. A coin-type cell is prepared in the same way as with Embodiment 1.

## Comparison Example 1

Manganese dioxide of 0.94 g and Teflon powder of 0.01 g in the same way as with Embodiment 1 and acetylene black (by Showa Denko) of 0.05 g instead of a carbon material containing a carbon nanotube are mixed and kneaded and

processed in a sheet form with a thickness of 0.9 mm by a stainless steel round bar. A coin-type cell is prepared in the same way as with Embodiment 1.
[0015]

For the sheets prepared in Embodiments 1 and 2 and Comparison Example 1, the specific resistance is obtained by the DC 4-probe method respectively. With respect to the internal resistance of the trial coin-type cells, an AC voltage of 10 mV is applied at 1 kHz and the real number part of the impedance at that time is decided as an internal resistance of the cells. The results are shown in Table 1 indicated below.

[0016]

[Table 1]

	Specific resistance of			Internal resistance of	
		sheet ( $\Omega$	cm)	coin-type cell $(\Omega)$	
	Embodiment	1	1.3	3.8	
	Embodiment	2	0.9	3.7	
	Comparison	Example 1	2.3	4.5	
٠	r00171				

As Table 1 shows, the carbon nanotube and carbon nanotube containing metallic ions function effectively as a conductive giving agent. Further, the trial coin-type cells operate normally respectively.

[0018]

Embodiment 3

LiCoO, is prepared as a positive electrode active material. As raw materials, lithium carbonate of 1.06 mol and cobalt oxide as reduced CoO of 1.02 mol are weighed and mixed, temporarily baked at 600°C for 2 hours, and calcined in the air at 900°C for 12 hours. This oxide is crushed and classified so that the particle diameters of 95% are controlled within the range from 1  $\mu m$  to 10  $\mu m$  in the particle size distribution. With this raw material powder of 0.94 g, a carbon material containing a carbon nanotube of 0.05 g prepared by the method described in Embodiment 1 and Teflon powder of 0.01 g are mixed. A positive electrode black mix sheet is prepared in the same way as with Embodiment 1. As a negative electrode, mesocarbon microbeads (MCMB, manufactured by Osaka Gasu) of 0.99 g which is a pitch series graphitized carbon material and Teflon powder of 0.01 g are mixed and kneaded , and a sheet is prepared in the same way as with the positive electrode. The positive electrode black mix sheet and negative electrode black mix sheet are punched in a circular form respectively as a positive electrode and a negative electrode. The electrolyte is prepared by dissolving LiPF, with a concentration of 1 mol in a mixed solvent containing ethylene carbonate and diethyl carbonate of volume % of 50% and 50%. As a separator, a porous polypropylene film with a thickness of 25 µm is used. Fig. 1 shows the constitution thereof.

[0019]

# Comparison Example 2

Except that using graphite fine powder (by Mitsubishi Kasei) of 0.05 g instead of a carbon material containing a carbon nanotube, a positive electrode black mix sheet is prepared, a coil-type cell is assembled in the same way as with Embodiment 3. For the positive electrode black mix sheets prepared in Embodiment 3 and Comparison Example 2, the specific resistance is obtained by the DC 4-probe method respectively. The real number part of the impedance measured at a 100-mV signal voltage at a frequency of 1 kHz of the coin-type cells is decided as an internal resistance. The results are shown in Table 2 indicated below.

[0020]

[Table 2]

Specific resistance of Internal resistance of sheet  $(\Omega \cdot cm)$  coin-type cell  $(\Omega)$  Embodiment 3 1.1 3.1 Comparison Example 2 3.6 8.3

Also in the lithium ion secondary battery shown in Table 2, the effect of the conductivity giving agent of the carbon nanotube is clear.
[0022]

In Embodiment 3, LiCoO2 is used as a positive electrode

active material. However, even when LiNiO<sub>2</sub>, LiMnO<sub>2</sub>, or LiMn<sub>2</sub>O<sub>4</sub> which is expected as another positive electrode material of the lithium ion secondary battery is used, it is clear that the same effect as that of Embodiment 3 will be obtained. Further, in the aforementioned embodiment, an example that coin-type cells are used is shown. However, the shape of a battery is not particularly limited. In short, it is clear that the effect of the present invention will be obtained also in various shapes such as the square type, paper type, lamination type, and cylinder type.

[Effects of the Invention]

As mentioned above, according to the present invention, since a black mix for a battery electrode using a carbon material containing a carbon nanotube or a carbon nanotube containing a metal as a conductivity giving agent is used, a nonaqueous electrolytic battery that the internal resistance is reduced and the battery voltage drop caused at the time of charge or discharge is improved can be provided. Therefore, the industrial value is extremely large.

[Brief Description of the Drawings]

Fig. 1 is a cross sectional view of an embodiment of a nonaqueous electrolytic battery of the present invention.

[Description of Numerals]